

内視鏡下嚢胞吸引セット

ソフトカップアスピレーターセット

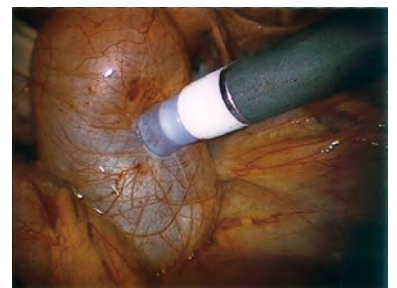
SOFT-CUP ASPIRATOR SET 医療機器承認番号：20700BZZ00723000



※現在ロングタイプの販売は中止しております。

特長

- ソフトカップ部（先端部）が卵巣表面に柔軟に吸着し、嚢胞内容液の吸引時に卵巣が収縮しても吸着がはずれにくく、内容液の漏出が防止できます。
- 吸引ニードル先端部は段差形状。
小さな穿刺孔から比較的粘性の高い内容液でも吸引ができます。また、過度の刺入による臓器内部の損傷の危険性を最小限に抑えます。
- 吸引ニードルにあらかじめ三方活栓が付いているため、吸引・洗浄等の操作が連続的に行えます。



卵巣嚢腫穿刺・吸引

写真提供：東京医科大学付属病院
産婦人科 井坂恵一先生

da_kk[®]

管理医療機器 卵巣内容液排出用セット

心のかよう医療器ハッコー | 本製品は Disposable 製品ですので、再度のご使用は行わないでください。
製品の仕様・外観は改良のため、予告なく変更することがあります。

ソフトカップアスピレーターセット使用方法

術前準備

1. ソフトカップアスピレーターへの吸引ニードルのセット。

刃先を傷つけないように、リーク防止弁から吸引ニードルを挿入してください。吸引ニードルの細い目盛がリーク防止弁より20mm程度(図1)でている位置(吸引ニードルの針先がソフトカップより出ない状態)まで進めます。この時、三方活栓のハンドルの位置が刃先方向に向いていること(図1 三方活栓の流路がオフの状態)を確認してください。

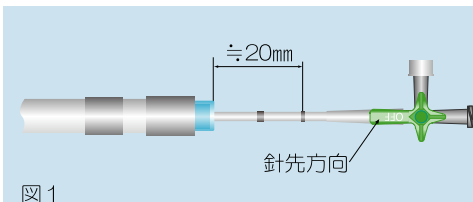


図1

2. ソフトカップアスピレーターに接続チューブを接続。

接続チューブの三方活栓をソフトカップアスピレーターの吸引口に接続してください。この時三方活栓のハンドルが吸引口方向に向いていること(図2 三方活栓の流路がオフの状態)を確認してください。

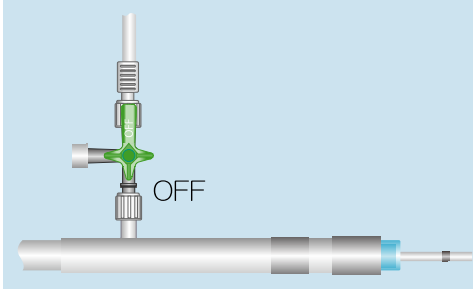


図2

3. 接続チューブと吸引チューブの接続。

接続チューブの吸引アダプターを手術室の吸引チューブと接続し、条件にあった吸引圧力に調整してください。

吸引操作

1. ソフトカップアスピレーターをトロッカーに挿入。

ソフトカップを損傷しないように、トロッカーより静かに挿入してください。

2. ソフトカップアスピレーターの卵巣表面への吸着。

接続チューブの三方活栓のハンドルをキャップ方向に切り替えると(図3 流路をオープンにする。)吸引が始まります。ソフトカップを卵巣表面に吸着させてください。

※吸引圧が高すぎる場合、臓器の損傷を起こすことがありますので注意してください。

3. 穿刺位置を決定。

卵巣表面でソフトカップをすべらせながら穿刺部位を決定してください。穿刺部位決定後、ソフトカップアスピレーターを軽く上下に動かし、吸着していることを確認してください。

4. 吸引ニードルの穿刺。

吸引ニードルを前進させて穿刺し、針先の位置は吸引ニードルの目盛で確認します。

吸引ニードルの最初の太い目盛は、針先がソフトカップ先端と同一面にあり、次の細い目盛は、ソフトカップより約10mm出ることになります。(図4・5を参考にしてください。)

5. 嚢胞内容液を吸引。

吸引ニードルの三方活栓にシリンジを接続します。三方活栓のハンドルを切り替え(三方活栓の流路オープン)、内容液をシリンジで吸引してください。吸引により卵巣が収縮しますので、卵巣の収縮に合わせてソフトカップアスピレーターを少しずつ前進させてください。

※ソフトカップアスピレーターを手前に引っ張ると、卵巣からはずれる場合がありますので、操作は十分注意して行ってください。

6. 嚢胞内の洗浄を行う場合。

内容液の吸引終了後、卵巣内部の洗浄を行う場合は、吸引ニードルの三方活栓のキャップをはずし、生理食塩水を充填したシリンジを接続し、三方活栓のハンドルを切り替え、注入を行ってください。

再び吸引を行う場合には、"5."の方法で行ってください。

7. 吸引操作の終了。

すべての操作終了後、吸引ニードルの三方活栓のハンドルの位置を刃先方向に切り替え(三方活栓の流路がオフの状態)、吸引ニードルの太い目盛がリーク防止弁より20mm程出る位置(吸引ニードルの針先がソフトカップより出ない状態)まで吸引ニードル後退させます。次に、接続チューブの三方活栓のハンドルを吸引口方向へ切り替えてください。(三方活栓の流路がオフの状態)ソフトカップアスピレーターの吸引が解除されます。

8. ソフトカップアスピレーターの抜去。

ゆっくりソフトカップアスピレーターをトロッカーより抜去してください。

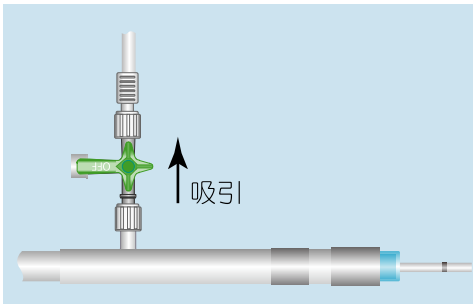


図3

・本カタログは、製品の紹介を目的として作成されていますので、ご使用になる場合には、製品に添付されている医療機器添付文書を必ずお読みください。

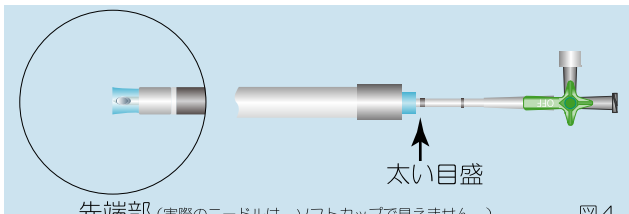


図4

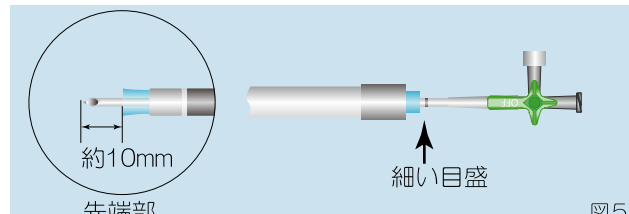


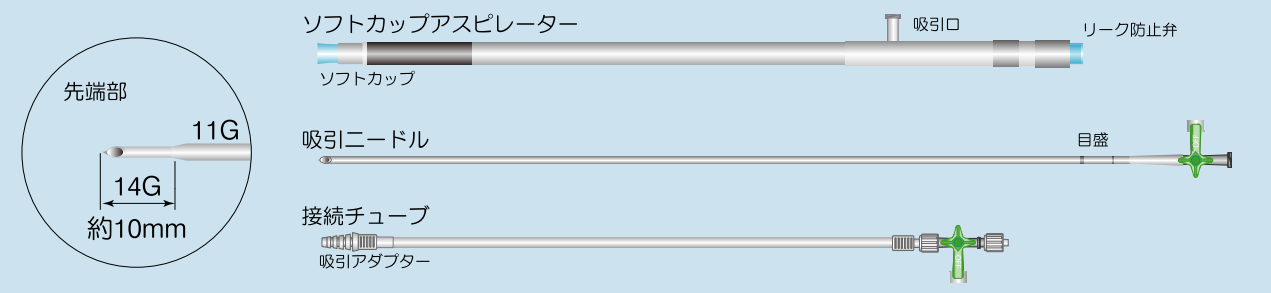
図5

仕様

| 製品コード | タイプ | セット内容 | | |
|----------|-------|---------------|-------------------------|-------------|
| | | ソフトカップアスピレーター | 吸引ニードル | 接続チューブ |
| 29030010 | ミニタイプ | φ10×210mm | 11-14G×350mm 先端14G×10mm | 300mm 三方活栓付 |

包装形態

1箱1セット入 1セット毎ピールオープン包装 EOG滅菌済



内視鏡下卵巣嚢腫処置用

S.A.N.D.バルーンカテーテル

S.A.N.D. BALLOON-CATHETER 医療機器承認番号：20800BZZ00004000



適用

腹腔鏡下卵巣嚢腫摘出術における

- 卵巣嚢腫内液の吸引・洗浄
- 嚢腫壁のアルコール固定処理
- 卵巣癒着剥離操作

特長

- 先端の2つのバルーンで、卵巣膜をはさんで固定することができます。
この固定により
 - 卵巣嚢腫内液の吸引・洗浄時の漏れを最小限にすることができます。
 - アルコール固定を行う際に、特に把持鉗子を必要としません。
 - 広範囲での卵巣癒着において剥離操作が容易に行えます。
- 内針・誘導管は肉薄のパイプを使用していますので、内径が確保でき、比較的粘性の高い嚢腫内液の吸引が可能です。
- 2つのバルーンは、色分けされていますので、卵巣挿入時における識別が容易に行えます。

da kko®

管理医療機器 卵巣内容液排出用セット

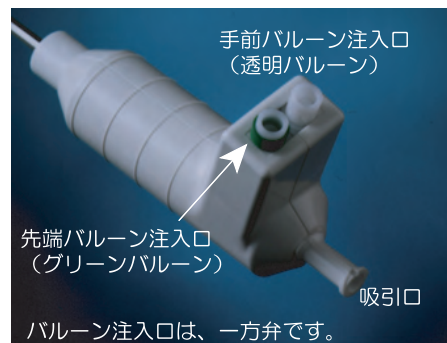
心のかよう医療器ハッコー

本製品はディスポーザブル製品ですので、再度のご使用は行わないでください。
製品の仕様・外觀は改良のため、予告なく変更することがあります。

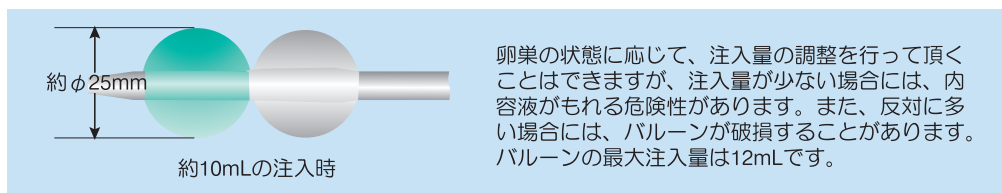
内視鏡下卵巣嚢腫処置用 S.A.N.D.バルーンカテーテル

使用方法

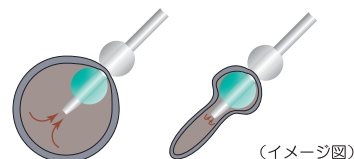
1. 付属の10mLシリンジに滅菌水を充填してください。
2. 針カバーを取り、最適なトロッカールートより、S.A.N.D.バルーンカテーテルを挿入してください。
3. 鏡視下で刃先を確認しながら、卵巣に内針先端部分のみを穿刺してください。穿刺と同時に50mLの吸引シリンジを引いて卵巣内液を僅かに吸引してください。
4. 吸引完了後、S.A.N.D.バルーンカテーテルの先端側グリーンバルーン全体が卵巣内に入るまで挿入してください。
挿入後は、危険防止の為、すみやかに内針を抜き吸引用Xテンを接続し直してください。
5. 最初に先端側グリーンバルーンを膨らませてください。
次に卵巣内のグリーンバルーンで卵巣を吊り上げる状態にし、透明バルーンを膨らませてください。
この時、両方のバルーンが卵巣膜を密着固定する目安としてはレギュラータイプ、ラージタイプとも、10mLが注入の目安となります。



- バルーンの膨らませ方
それぞれの注入口は、一方弁になっていますので、シリンジを接続して注入をしてください。Eタイプは、延長チューブを介してシリンジを接続してください。
- バルーンの解除
なにも充填していないシリンジをそれぞれの注入口にしっかり接続し、プランジャーをゆっくり引いてください。
- 卵巣膜をはさんでの固定



6. 吸引洗浄、アルコール固定、癒着剥離等の目的の手技を行ってください。
吸引において卵巣内液の粘性が高く吸引に難渋する場合には、蒸留水（温水）等を卵巣内に注入する事により吸引が容易になることがあります。
7. 目的の手技の終了後は、透明バルーン、グリーンバルーンの順番でバルーンを解除し、卵巣及びトロッカーからS.A.N.D.バルーンカテーテルを抜去してください。



●本カタログは、製品の紹介を目的として作成されていますので、ご使用になる場合には、製品に添付されている医療機器添付文書を必ずお読みください。
医療機器添付文書には、禁忌・禁止事項、使用上の注意等の重要な情報が記載されています。

使用方法に関する使用上の注意（添付文書より抜粋）

1. 経皮的な穿刺は行わないでください。必ずトロッカールートから本製品を挿入してください。
2. トロッカーへの挿入の際は、S.A.N.D.バルーンカテーテルの内針針先の先付きに注意してください。必ず手動弁を操作してください。
3. レギュラータイプは5mmトロッカーより、ラージタイプは、10/12mmのトロッカー挿入可能ですが、術前に挿入確認をしてください。
それぞれの最大外径は、仕様書に記載されています。
4. ラージタイプの場合、トロッカーの種類によってはトロッカーの逆止弁からガス漏れが発生する場合がありますので、別売りのリデューサーをセットで使用して下さい。
5. 手技中は、トロッカー先端や鉗子類でバルーンを破損しないように注意願います。

仕様

| 製品コード | タイプ | 有効長 | 内針サイズ | 誘導管内径 | 最大外径 | 付属品 |
|----------|-------------|-------|-----------|--------|--------------------|-----------------------------------------------------|
| 29110650 | レギュラータイプ | 300mm | 2.3×1.9mm | 2.44mm | 約φ5.5mm (バルーン部) | バルーン注入用シリンジ：10mL 吸引用エクステンションチューブ 吸引用シリンジ：50mL |
| 29110750 | レギュラー Eタイプ* | 250mm | 2.3×1.9mm | | | |
| 29110700 | ラージタイプ | 250mm | 3.1×2.6mm | 3.20mm | 約φ7.5mm (バルーン部) | バルーン注入用シリンジ：10mL 吸引用エクステンションチューブ 吸引用シリンジ：50mL |
| 29110760 | ラージ Eタイプ* | 250mm | 3.1×2.6mm | | | |
| 29110770 | ラージタイプ | 250mm | 11G-16G | | | |

包装形態

1箱1セット入、1セット毎ピールオープン包装、EOG滅菌済

・レギュラータイプとラージタイプは、誘導管（内針）サイズの違いです。 ・Eタイプ*は、延長チューブを介してバルーン注入口（一方弁）が付いています。

<別売> サクションニードル用部品：リデューサー（S.A.N.D.バルーンカテーテル用）/サイズ：φ9×φ10×150mm（製品コード：29110360）

販売窓口 〒113-0033 東京都文京区本郷三丁目42-6 NKDビル5階 ☎(03)5804-8500
ホームページ <http://www.hakko-medical.co.jp/>

札幌 ☎(011)611-8580 横浜 ☎(045)954-2111 名古屋 ☎(052)914-8500 福岡 ☎(092)411-4100
仙台 ☎(022)257-8502 長野 ☎(026)276-3083 大阪 ☎(06)6453-9102 熊本 ☎(096)379-5806
柏 ☎(04)7147-8500 金沢 ☎(076)253-8500 岡山 ☎(086)243-3985 本郷商品管理センター
本郷 ☎(03)5804-8500 静岡 ☎(054)282-4185 松山 ☎(089)935-8517 ☎(03)5840-8502

製造販売

株式会社 八光
メディカル事業部

hakko®

〒389-0806 長野県千曲市大字磯部1490番地

0912(T)

内視鏡下外科手術用

卵巢内容液排出用セット 管理医療機器

サクシオンニードル

医療機器承認番号：20700BZZ00719000



適応

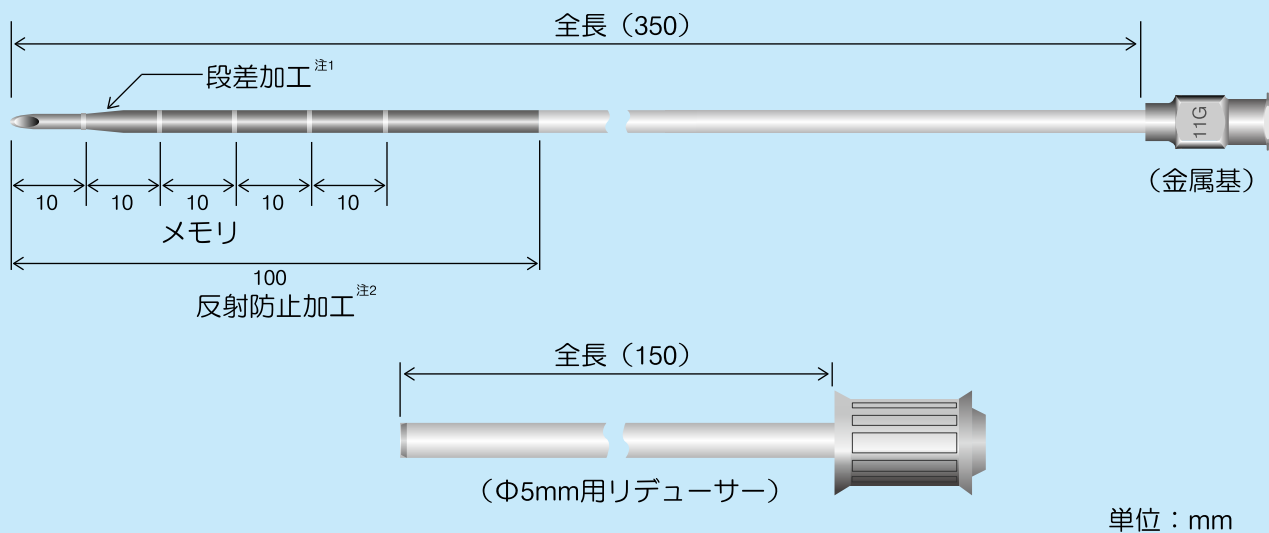
腹腔鏡下にて、卵巢嚢胞内容液の吸引・排出・洗浄等、および薬液の注入

特長

- 先端部は段差形状^{注1}。小さな穿刺孔から比較的粘性の高い内容液でも吸引できます。
- 先端部から50mmには、10mm毎にメモリ加工をしてあります。また、100mmまで反射防止加工^{注2}を施してあります。
- Φ5mmリデューサーがセットされています。

注1：11G-11G×350mmは段差形状ではありません。
注2：11G-11G×350mmおよび11G-14G×350mmには反射防止加工を施していません。

本製品をご使用になる前に、製品の注意事項等情報（電子添文等）の内容を必ずご確認ください。



仕様

| 製品コード | サイズ | 包装形態 |
|----------|----------------------------|--------------------------------------|
| 29110170 | 11G-11G×350mm Φ5mm用リデューサー付 | 1箱5セット入り 1セット毎ピールオープン包装 EOG滅菌済 |
| 29110160 | 11G-14G×350mm Φ5mm用リデューサー付 | |
| 29110150 | 11G-16G×350mm Φ5mm用リデューサー付 | |
| 29110180 | 11G-18G×350mm Φ5mm用リデューサー付 | |
| 29110200 | 16G-22G×350mm Φ5mm用リデューサー付 | |

【部品販売】 サクシオンニードル 部品：リデューサー（十字切り込みタイプ） 4×5×100mm
製品コード：29110310 1箱5本入

販売窓口

〒113-0033 東京都文京区本郷三丁目42-6 南江堂ビル TEL (03)5804-8500
ホームページ <https://www.hakko-medical.co.jp/>

| | | | |
|------------------|------------------|-------------------|------------------|
| 札幌 (011)215-1530 | 横浜 (045)954-2111 | 名古屋 (052)914-8500 | 福岡 (092)411-4100 |
| 仙台 (022)257-8502 | 長野 (026)276-3083 | 大阪 (06)6453-9102 | 熊本 (096)288-4690 |
| 柏 (04)7131-8580 | 金沢 (076)225-8560 | 岡山 (086)243-3985 | 本郷商品管理センター |
| 本郷 (03)5804-8500 | 静岡 (054)282-4185 | 松山 (089)935-8517 | (03)5840-8502 |

製造販売

株式会社 八光
メディカル事業部

hakko®

〒389-0806 長野県千曲市大字磯部1490番地

Vagi-パイプ Type A

医療機器届出番号：20B1X00005000001 一般医療機器 自然開口向け単回使用内視鏡用拡張器

用途

内視鏡用拡張器



【TLHで使用の際、下記の一助となる】

- 前腔円蓋部の同定
- 尿管および子宮動脈の確認
- 切離後の伸展補助と止血
- 腔口からのリーク防止

※TLH…Total Laparoscopic Hysterectomy
全腹腔鏡下子宮全摘出術

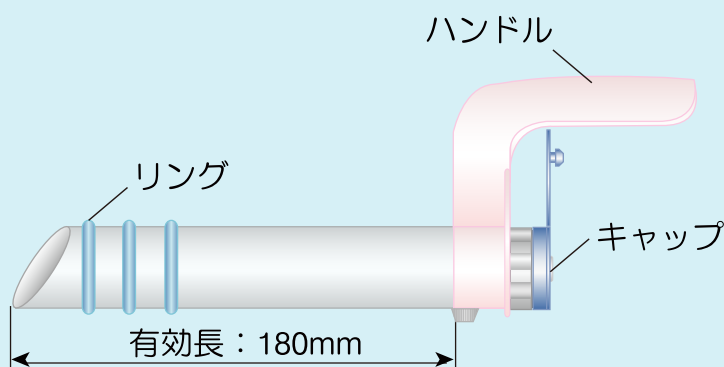
<使用方法>

【TLHで使用する場合】

- ①TLHにおける腔壁切離の際、Vagi-パイプを腔より挿入し、Vagi-パイプ先端部を腔円蓋部に押し付ける。
- ②尿管および子宮動脈の分離を確認後、腔円蓋部を同定し、腔壁の切離線を決定する。
- ③Vagi-パイプ先端部で腔壁を伸展させながら電気メスなどで切離する。
- ④腔壁を全周切離した後、Vagi-パイプを腔から抜き、経腔的に子宮を摘出する。
- ⑤Vagi-パイプを再度腔より挿入し、腔壁断端、骨盤腹膜の順に閉鎖縫合する。

仕様

| 製品コード | 型式 |
|----------|--------------------|
| 29111201 | Type A 40/34×180mm |
| 29111211 | Type A 35/29×180mm |
| 29111221 | Type A 30/24×180mm |
| 包装形態 | |
| 1箱1本入 | EOG滅菌済 |



◀製品の紹介動画はこちら

<部品 (別売り) >

5mmリデューサー

用途：鉗子類を挿入する際のリーク防止

製品コード：29111290 包装形態：1箱5本入 EOG滅菌済



本製品をご使用になる前に、製品の注意事項等情報（電子添文等）の内容を必ずご確認ください。
注意事項等情報には、「禁忌・禁止」事項や使用方法、使用上の注意等重要な事項が記載されています。

ディスポーザブル

S.A.N.D. マニピュレーター

S.A.N.D. MANIPULATOR 医療機器承認番号：20900BZZ00741000



用途
内視鏡下外科手術
における子宮操作

特長

- 先端の2つのバルーンで、子宮内部と子宮入口を固定でき、確実な子宮操作ができます。
- バルーンによる固定で、マニピュレーター の術中における位置ずれが防止できます。
- マニピュレーターの内部ルート（注入・送水ポート）から卵管等への色素注入が可能です。

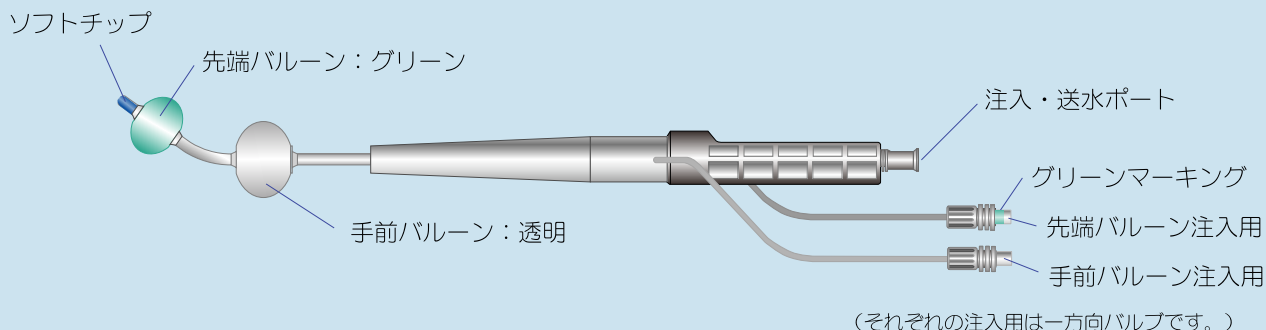
子宮操作用セット 管理医療機器

タイプ選択のめやす

レギュラータイプ：卵巣嚢腫や癒着剥離等の処置。
未産婦の処置など。

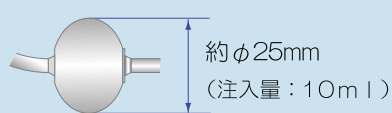
ラージタイプ：LAVHなど。子宮筋腫が200g以上の
大きな筋腫切除など。

本カタログは、製品の紹介を目的として作成されていますので、ご使用になる場合には、製品に添付されている医療機器添付文書を必ずお読みください。

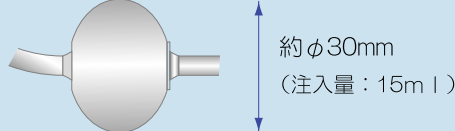


バルーンへの注入量の目安

レギュラータイプ

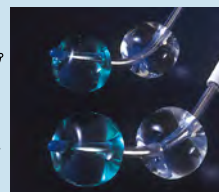


ラージタイプ



レギュラータイプ

ラージタイプ



規格品仕様

| 製品コード | タイプ | バルーン部外径 | 全長 | 付属シリンジ |
|----------|--------|---------|-------|------------------|
| 29110720 | レギュラー | 約φ5mm | 340mm | 10ml バルーン注入用（1本） |
| 29110710 | ラージタイプ | 約φ7mm | 340mm | 20ml バルーン注入用（1本） |

包装形態

1箱1セット入、1セット毎ピールオープン包装、EOG滅菌済

販売窓口

〒113-0033 東京都文京区本郷三丁目42-6 NKDビル5階 ☎(03)5804-8500
ホームページ <http://www.hakko-medical.co.jp/>

札幌 ☎(011)611-8580 横浜 ☎(045)954-2111 名古屋 ☎(052)914-8500 福岡 ☎(092)411-4100
仙台 ☎(022)257-8502 長野 ☎(026)276-3083 大阪 ☎(06)6453-9102 熊本 ☎(096)379-5806
柏 ☎(04)7147-8500 金沢 ☎(076)253-8500 岡山 ☎(086)243-3985 本郷商品管理センター
本郷 ☎(03)5804-8500 静岡 ☎(054)282-4185 松山 ☎(089)935-8517 ☎(03)5840-8502

製造販売

株式会社 八光
メディカル事業部

hakko®

〒389-0806 長野県千曲市大字磯部1490番地

Rectal Sonde

レクタルゾンデ

届出番号: 12B2X00014000038 一般医療機器 手術用消息子



適応

直腸の操作・圧排

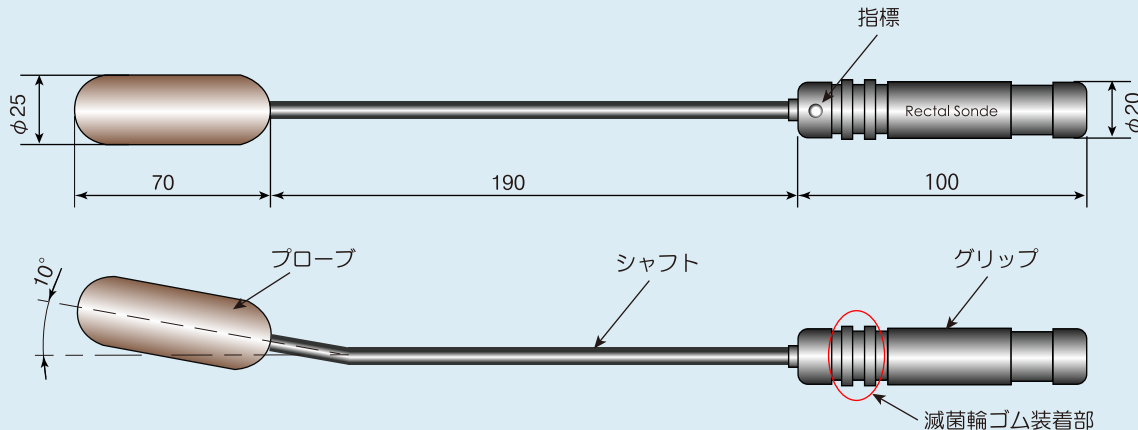
特長

- 腹腔鏡下手術において、愛護的に直腸の操作・圧排が可能です。

本製品は未滅菌品です。

使用前に必ず所定の方法で滅菌してから使用してください。

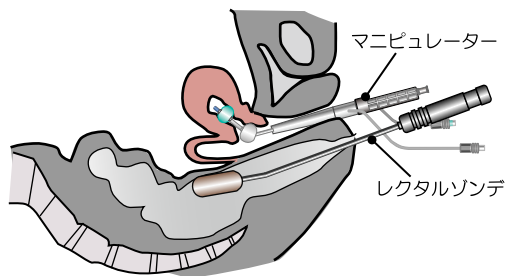
構造図



材質
 プロブ: PEEK (ポリエーテルエーテルケトン)
 シャフト: SUS304 グリップ: SUS304

ご使用に際して

- ・ロゴマーク (Rectal Sonde) 及び指標が付いている部分が先端湾曲部分となります。
- ・清潔化を保ち操作する場合
 プロブカバーをお使い頂き、グリップ先端くぼみ部分 (赤○部分) へ滅菌輪ゴムで縛ってご使用ください。(プロブカバー及び滅菌輪ゴムは付属していません)



仕様

| 製品コード | 製品名 | 重さ | 包装形態 |
|----------|---------|------|-----------|
| 39030010 | レクタルゾンデ | 165g | 1箱1本入、未滅菌 |

● 洗浄・滅菌方法

- 1) 洗浄溶液に浸漬する。
 (浸漬時間や濃度については、洗浄剤の製造元の指示に従ってください)
- 2) 医療用中性洗剤を用いて柔らかいスポンジでよく洗い、血液や微細組織片など付着した部分を取り除きます。
- 3) 洗剤の残留が無いよう脱イオン水で十分にすすぎ、すぐに乾燥させます。
- 4) 高圧蒸気滅菌またはエチレンオキシドガス (EOG) 滅菌する。
 (時間、温度及び圧力の設定は滅菌器製造販売元の取扱説明書を必ず参照)
 オートクレーブ滅菌 プレバキューム式 134℃ 5分 推奨

販売窓口

hakko®

株式会社 八光
 メディカル事業部

〒113-0033 東京都文京区本郷三丁目42-6 南江堂ビル ☎(03)5804-8500
 ホームページ <http://www.hakko-medical.co.jp/>

札幌 ☎(011)611-8520 横浜 ☎(045)954-2111 名古屋 ☎(052)914-8500 福岡 ☎(092)411-4100
 仙台 ☎(022)257-8502 長野 ☎(026)276-3083 大阪 ☎(06)6453-9102 熊本 ☎(096)379-5806
 柏 ☎(04)7131-8580 金沢 ☎(076)225-8560 岡山 ☎(086)243-3985 本郷商品管理センター
 本郷 ☎(03)5804-8500 静岡 ☎(054)282-4185 松山 ☎(089)935-8517 ☎(03)5840-8502

製造販売

株式会社平田精機

〒273-0128
 千葉県鎌ヶ谷市くぬぎ山2-10-17

LIN シース

[届出番号：20B1X00005000039 内視鏡下灌流・吸引器]

LIN SNARE

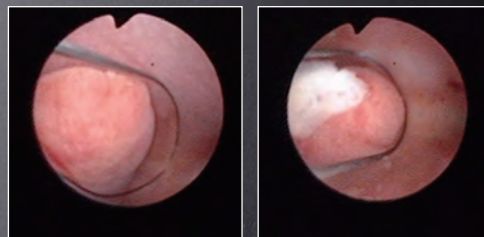
LIN スネア

[届出番号：20B1X00005000038 自然開口向け単回使用内視鏡用非電動処置具]



LIN シース

LIN スネア



[写真提供] 川崎市立川崎病院 林 保良先生

用途

◆LIN シース

持続灌流方法による診断用ヒステロファイバースコープを用いた子宮鏡観察に使用

◆LIN スネア

子宮内膜ポリープ除去に使用

特長

○LIN シースを用いることで、チャンネル孔が1つしかない細径の診断用ヒステロファイバースコープでも、シースの隙間より持続的に灌流液を排出することが出来、子宮内の視野の混濁が無くなり、観察が容易になります。

○LIN シースは、診断用ヒステロファイバースコープ外径φ3.1mmに対応しています。

○LIN スネアは、診断用ヒステロファイバースコープで子宮内膜ポリープを無麻酔で比較的侵襲で除去することが可能です。

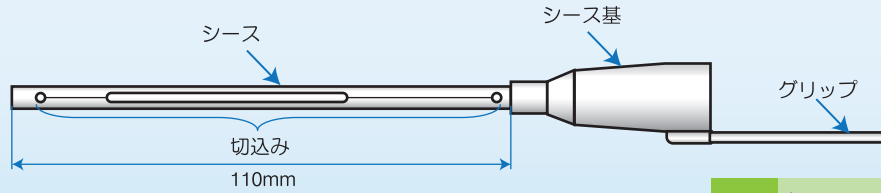
○スネアは3種類「S,M,L」のサイズがあり、ポリープの大きさに対応しています。

LIN シース

[届出番号：20B1X00005000039 内視鏡下灌流・吸引器]

構成図

■ LIN シース



材質 シース：ポリ塩化ビニル
シース基：ポリ塩化ビニル
グリップ：ポリ塩化ビニル

仕様

| 製品コード | 規格 | 包装形態 |
|----------|---------------|------------------------|
| 29111900 | 3.8×4.9×110mm | 1箱5本入、ピールパック包装 EOG 滅菌済 |

【使用上の注意】

<相互作用（他の医薬品・医療機器等との併用に関すること）>

①挿入部径がφ3.1mm以下の診断用ヒステロファイバースコープを使用すること。

[シース内腔と診断用ヒステロファイバースコープとの空間が狭くなることで、持続的に灌流できない恐れがあります。

また、シースが破損し、子宮内への遺残または組織を損傷させる恐れがあります]

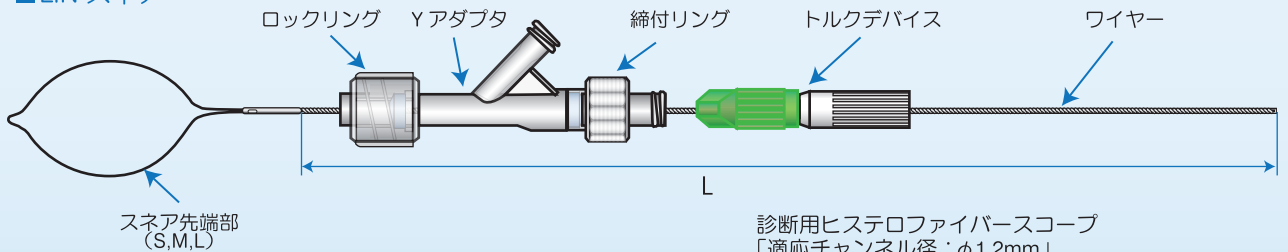
②腔鏡との接触または衝突には注意すること。[シースが破損し、子宮内へ遺残する恐れがあります]

LIN スネア

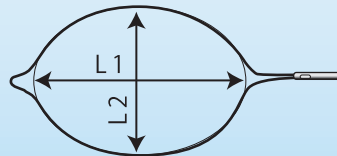
[届出番号：20B1X00005000038 自然開口向け単回使用内視鏡用非能動処置具]

構成図

■ LIN スネア



材質 スネア先端部：ニッケルチタン合金
ワイヤー：ステンレス
Yアダプタ：ポリカーボネート
シリコーンゴム



診断用ヒステロファイバースコープ
「適応チャンネル径：φ1.2mm」

| タイプ | スネア先端部 | | | ワイヤー L (mm) | 適応ポリープの 大きさ (mm) |
|-----|--------|--------|--------|----------------|---------------------|
| | L1(mm) | L2(mm) | 線径(mm) | | |
| S | 20 | 16 | 0.2 | 500 | 10以下 |
| M | 25 | 18 | | | 10～15 |
| L | 30 | 20 | | | 15～20 |

仕様

| 製品コード | 規格 | 適応ポリープ大きさ(参考) | 包装形態 |
|----------|----------------------------|---------------|-------------------------------|
| 29111910 | Sタイプ L20xW16mm ワイヤー長 500mm | 10mm以下 | 1箱5本入、 ピールパック包装 EOG 滅菌済 |
| 29111920 | Mタイプ L25xW18mm ワイヤー長 500mm | 10～15mm | |
| 29111930 | Lタイプ L30xW20mm ワイヤー長 500mm | 15～20mm | |

【使用上の注意】

・使用する前には必ず併用する診断用ヒステロファイバースコープのチャンネル先端からスネア先端部が突出することを確認してください。

・子宮筋腫切除には使用しないでください。

[組織が硬いため、スネアが破損し、子宮内へ遺残する恐れがあります。]

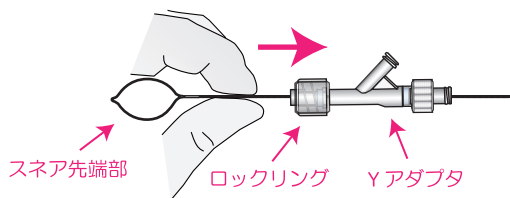
本製品をご使用になる際には必ず製品の注意事項等情報（電子添文等）をお読み下さい。
電子添文等には、使用方法及び【禁忌・禁止】事項など記載されております。

【LIN スネア】と【LIN シース】を併用する場合

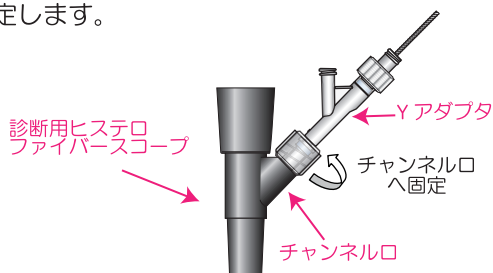
診断用ヒステロファイバースコープに【LIN スネア】をセット後、【LIN シース】を装着してください。
(以下セットアップ方法については、併用する方法を記載しています)

＜LIN スネア / LIN シースのセットアップ＞

- (1) Yアダプタのロックリング側からスネア後端を挿入し、Yアダプタ内にスネア先端部を収納するまで進めます。



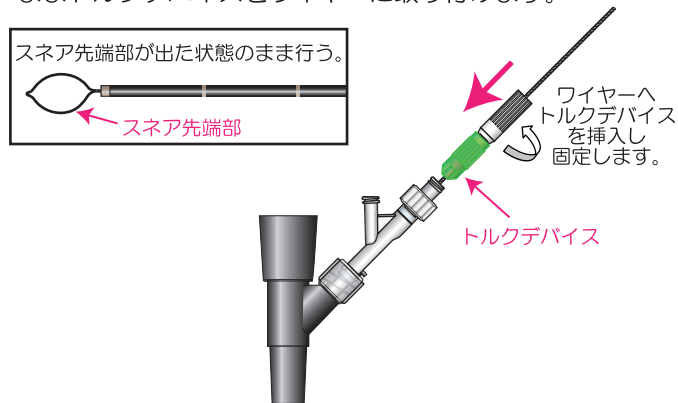
- (2) Yアダプタのロックリング側を診断用ヒステロファイバースコープのチャンネル口に嵌合させ、ロックリングを回し固定します。



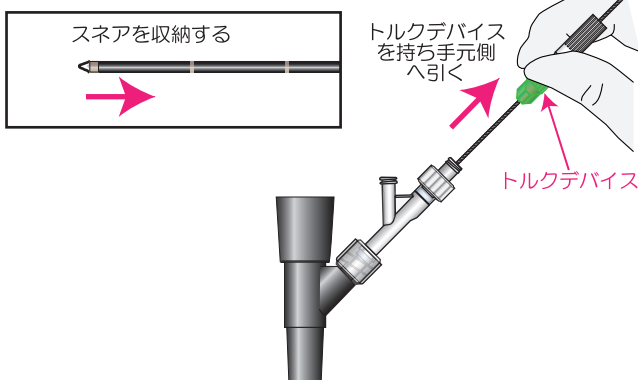
- (3) スネア先端部が診断用ヒステロファイバースコープの先端から出るまで進めます。



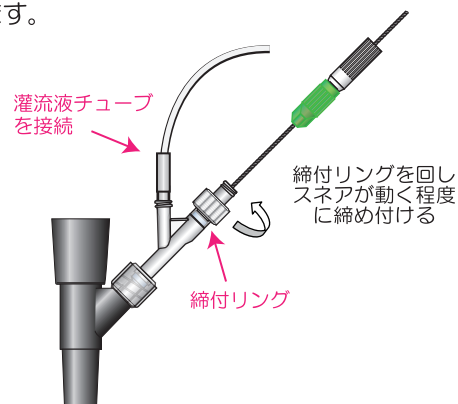
- (4) トルクデバイスをスネア後端より挿入し、スネア先端部が診断用ヒステロファイバースコープの先端から出た状態のままトルクデバイスをワイヤーに取り付けます。



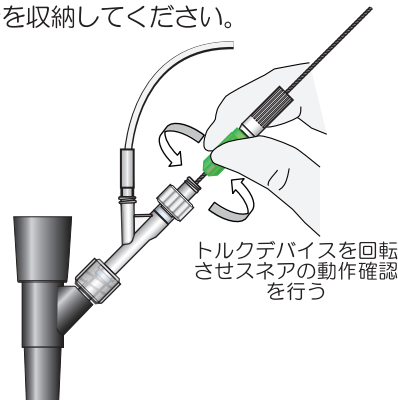
- (5) トルクデバイスを手元側に引き、診断用ヒステロファイバースコープ内にスネア先端部を収納します。



- (6) スネア収納後 Yアダプタ後端の締付リングを回し、スネアが動く程度に締付け、もう一方のルートへ灌流液のチューブを接続します。

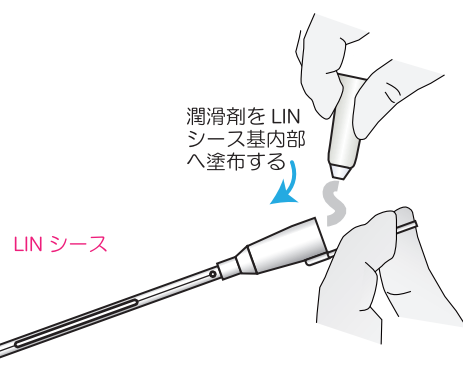


- (7) トルクデバイスを前方に押し出し、左右回転させスネアの動作確認を行ってください。その後、トルクデバイスを引きスネア先端を収納してください。

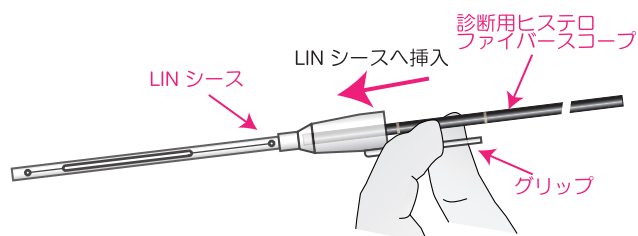


次に、【LIN シース】を併用しセットアップします。

- (8) LIN シースのシース基内部に潤滑剤を塗布します。



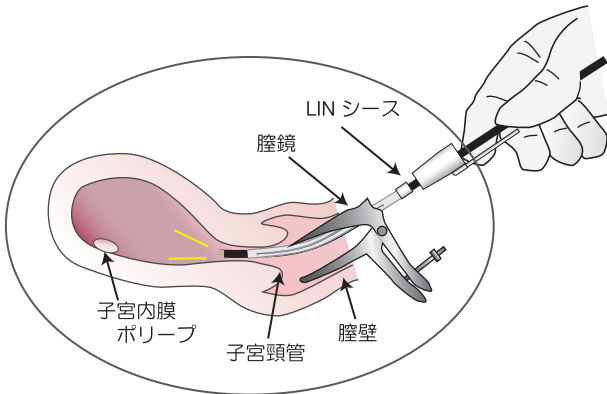
- (9) LIN シースのグリップを持ち、診断用ヒステロファイバースコープをシース基より挿入します。



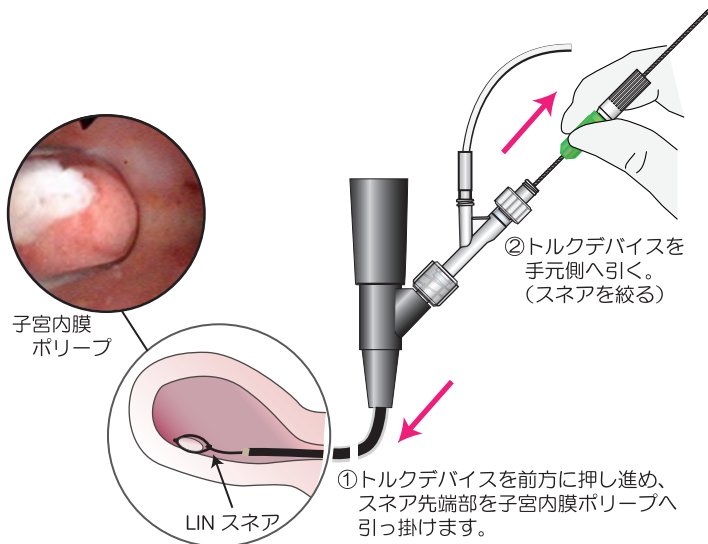
(10) 診断用ヒステロファイバースコープの先端から 10mm 後方に LIN シース先端を配置します。



(11) 診断用ヒステロファイバースコープと LIN シースのグリップを一緒に保持し、子宮内にシースの切込み部が入るまで挿入します。挿入する際は腔鏡を使用し子宮口を露出させてから挿入します。



(12) 灌流液ルートを開放し、手技を行います。子宮内膜ポリープを除去する場合は、子宮内膜ポリープにスネア先端部を引っ掛けた後、トルクデバイスを手元側に引き、診断用ヒステロファイバースコープの先端でスネア先端部を絞る、子宮内膜ポリープを取ります。



(13) スネア先端部を絞った状態で、診断用ヒステロファイバースコープと一緒にスネア及び LIN シースを子宮内から抜去し、子宮内膜ポリープを子宮内から取出します。

(14) トルクデバイスを前方に押し、スネア先端部の絞りを解除し、子宮内膜ポリープをスネアから取り除きます。



(15) 引き続き子宮内膜ポリープを除去する際は、スネア先端部を診断用ヒステロファイバースコープ内に収納し、(10) から (14) と同様の操作を行います。

(16) 手技が終了したら、灌流液用チューブの接続を外し、その後、Yアダプタのロックリングの接続を外します。スネアを診断用ヒステロファイバースコープのチャンネル口側から抜去します。

(17) LIN シースから診断用ヒステロファイバースコープを抜去します。

写真提供 川崎市立川崎病院 婦人内視鏡科部長 林 保良先生

参考資料【子宮鏡の臨床ABC】

川崎市立川崎病院 婦人内視鏡科部長 林 保良先生

本製品の使用方法は、製品を紹介する目的で記載しています。
ご使用になる前に、必ず製品の注意事項等情報（電子添文等）をお読みください。
電子添文等には、「禁忌・禁止」事項や使用方法、使用上の注意等重要な事柄が記載されています。

販売窓口

〒113-0033 東京都文京区本郷三丁目42-6 南江堂ビル TEL(03)5804-8500
ホームページ <https://www.hakko-medical.co.jp/>

| | | | |
|------------------|------------------|-------------------|------------------|
| 札幌 (011)215-1530 | 横浜 (045)954-2111 | 名古屋 (052)914-8500 | 福岡 (092)411-4100 |
| 仙台 (022)257-8502 | 長野 (026)276-3083 | 大阪 (06)6453-9102 | 熊本 (096)288-4690 |
| 柏 (04)7131-8580 | 金沢 (076)225-8560 | 岡山 (086)243-3985 | 本郷商品管理センター |
| 本郷 (03)5804-8500 | 静岡 (054)282-4185 | 松山 (089)935-8517 | (03)5840-8502 |

製造販売

株式会社 八光
メディカル事業部

hakko®

〒389-0806 長野県千曲市大字磯部1490番地

2209(M)

販売名: 高砂スライド式鉗子

LINポリープ鉗子

LIN POLYP FORCEPS 届出番号: 13B1X00245160001 鉗子(10861001) 一般医療機器

新発売

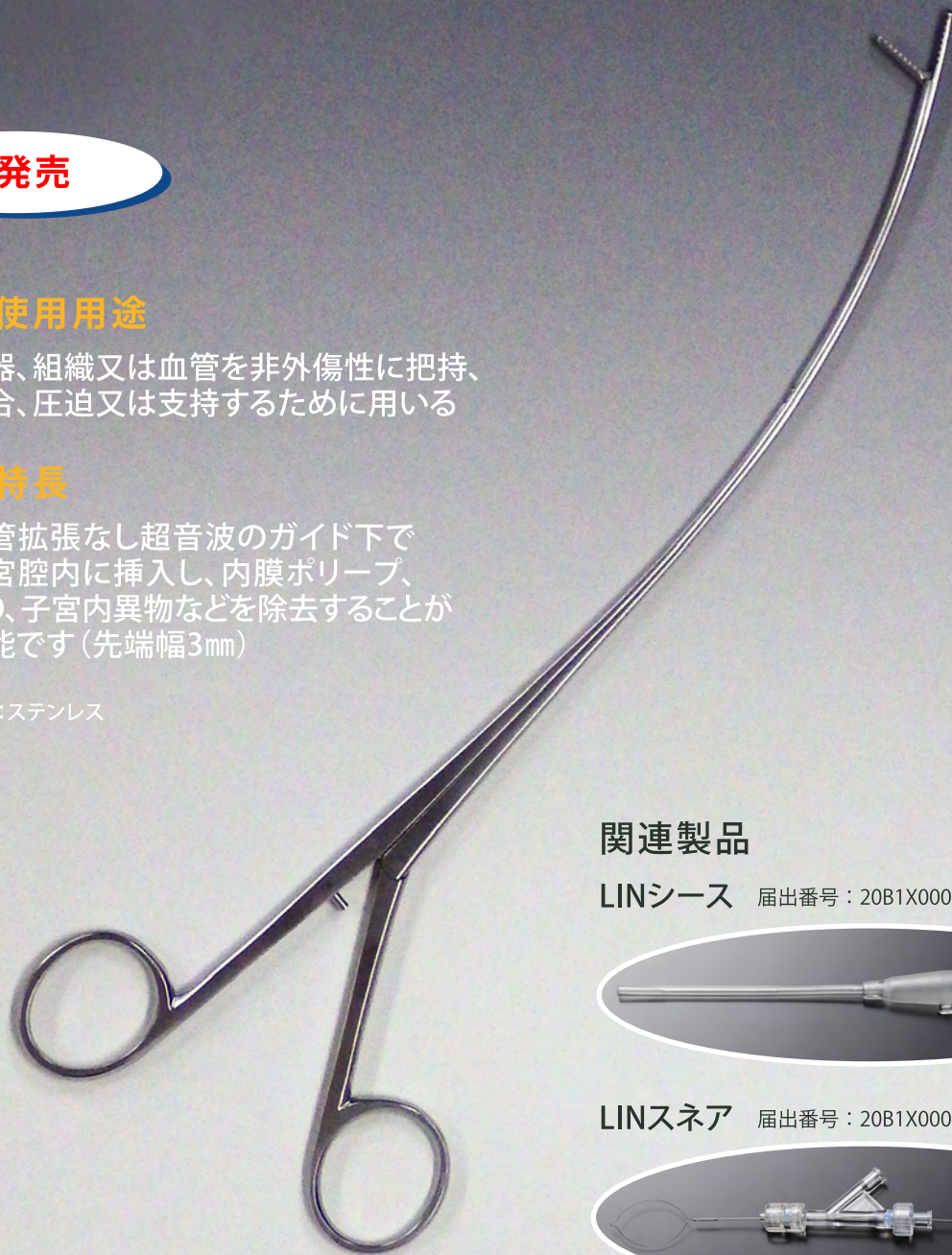
●使用用途

臓器、組織又は血管を非外傷性に把持、結合、圧迫又は支持するために用いる

●特長

頸管拡張なし超音波のガイド下で子宮腔内に挿入し、内膜ポリープ、IUD、子宮内異物などを除去することが可能です(先端幅3mm)

材質: ステンレス



関連製品

LINシース 届出番号: 20B1X00005000039



LINスネア 届出番号: 20B1X00005000038



監修: 川崎市立川崎病院 林 保良 先生


本製品は未滅菌品のため、ご使用になる前に適切な方法で洗浄・滅菌を行ってください。また、使用後の洗浄では溝部分等に血塊等が残らないように十分に確認をしてください。保管する際は、乾燥した場所に室温にて保管してください。

本製品をご使用になる際には、製品に添付されている医療機器添付文書を必ずお読み下さい。

仕様

| 製品コード | 規格 | 全長 |
|------------|-----------|-------|
| 39010040 | TKZ-M5710 | 260mm |
| 包装形態 | | |
| 1箱1本袋入 未滅菌 | | |

販売窓口

株式会社 八光 メディカル事業部 

〒113-0033 東京都文京区本郷三丁目42-6 NKDビル5階 ☎(03)5804-8500

ホームページ <http://www.hakko-medical.co.jp/>

札幌 ☎(011)611-8520

横浜 ☎(045)954-2111

名古屋 ☎(052)914-8500

福岡 ☎(092)411-4100

仙台 ☎(022)257-8502

長野 ☎(026)276-3083

大阪 ☎(06)6453-9102

熊本 ☎(096)379-5806

柏 ☎(04)7147-8500

金沢 ☎(076)253-8500

岡山 ☎(086)243-3985

本郷商品管理センター


本郷 ☎(03)5804-8500

静岡 ☎(054)282-4185

松山 ☎(089)935-8517

☎(03)5840-8502

製造販売

高砂医科工業株式会社 

〒113-0033

東京都文京区本郷3-42-2

8

内視鏡下外科手術器具

1605(A)

ラッププロテクター™

LAP PROTECTOR™ カイザー用

承認番号：21900BZX00940000

用途

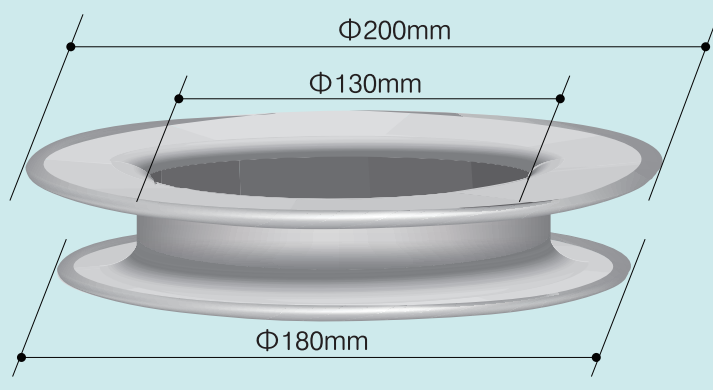
帝王切開手術における切開創開口保持
および腹腔内感染の予防

特長

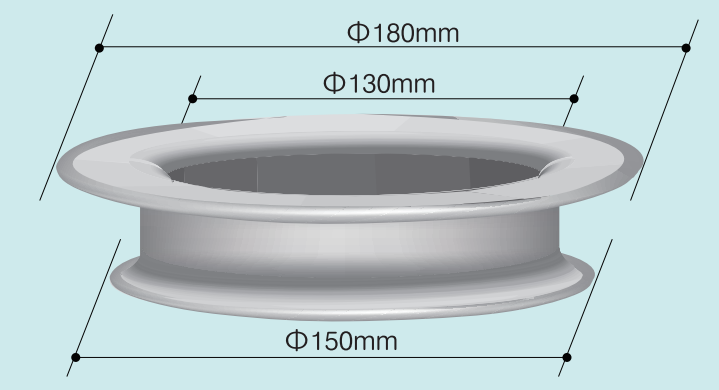
- 素材の張力によって切開創を開口させるため、十分な視野の確保が可能です。
- 切開創全体に比較的均一に力が加わり、開創による組織の挫滅や損傷を起こしにくい状態で開口させることができます。
- 切開創を開創保持する助手の介助の必要性が低減します。
- 前期破水の際の術創部および腹腔内感染の予防に効果が期待できます。



型式：FF2018（縦切開）用



型式：FF1815（横切開）用



仕様

| 製品コード JANコード | 規格・型式 | サイズ | 腹壁等の厚さ | 皮切の大きさ |
|---------------------------|-------------------|--------------|--------|------------|
| 29150600 4526737291635 | FF2018 カイザー（縦切開）用 | φ200×φ180 mm | 5cm以下 | 12cmから14cm |
| 29150610 4526737291895 | FF1815 カイザー（横切開）用 | φ180×φ150 mm | | |

包装形態

1箱2個入、1個毎ピールオープン包装、EOG滅菌済

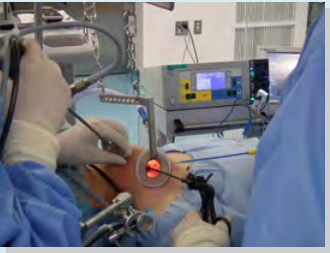
・本製品をご使用になる前に、必ず製品に添付されています医療機器添付文書をお読み下さい。
・医療機器添付文書には、製品の使用方法、使用上の注意などの重要な情報が記載されております。

ミストレス バンズ

Mist-less VANSリトラクタセット AKR

MIST-LESS VANS RETRACTOR SET AKR

届出番号：20B1X00005000042 一般医療機器 開創器



写真提供
 旭川医科大学
 耳鼻咽喉科・頭頸部外科学講座 臨床指導教授
 札幌徳洲会病院 耳鼻咽喉科
 部長 片山 昭公先生

用途

- 甲状腺良性腫瘍、バセドウ病、副甲状腺腫過形成等の甲状腺手術

特長

- 吸引管があるため、術野をエナジーデバイスによるミストで遮らない良好視野での手術が可能です。
- 頸部吊り上げ法によるVANS法に甲状腺用ラッププロテクター®【FF0706S】と併用して使用します。(皮切2.5cm~3.5cm)。頸部に手術創がないため、術後の引きつれ等の症状が軽減され、整容性向上に期待できます。

*VANS法：Video-Assisted Neck Surgery

Mist-less VANSリトラクタセット AKR

- ①VANSリトラクタ
- ②スコープガイド
 サイズ：φ5.8 x φ7.0 x 37mm
 適応スコープ外径：φ5.5mm以下
- ③VANS用支柱セット
 ・支柱、スライドバー、チェーン（2本）
 ハンドル（3本）、スライダ（2本）

<本品はステンレス鋼（ニッケル・クロム含有）>

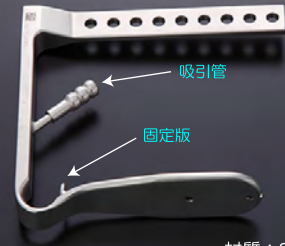
仕様

※本製品はリユース製品です。

| 製品コード | 規格 | 包装形態 |
|----------|------------|---------|
| 29130110 | VANSリトラクタ | 1箱 1台 |
| 29130130 | スコープガイド | 1箱 1個 |
| 29130120 | VANS用支柱セット | 1箱 1セット |

- ・本製品は、部品毎での販売となります。
- ・未滅菌の状態での供給となりますので、ご使用前に注意事項等情報（電子添文等）に記載の方法にて必ず洗浄・滅菌を行ってください。
- ・金属アレルギーがある患者様への使用はご注意ください。（金属アレルギーが生じる可能性があります。）

①VANSリトラクタ



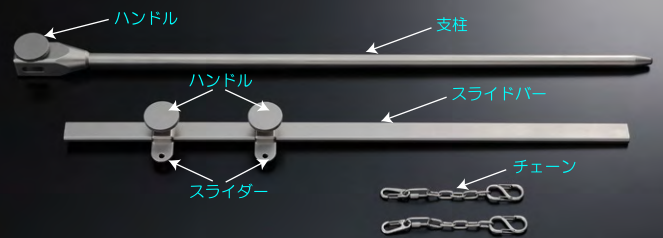
材質：SUS

②スコープガイド



材質：SUS

③VANS用支柱セット



材質：SUS

◆併用医療機器◆

ラッププロテクター®

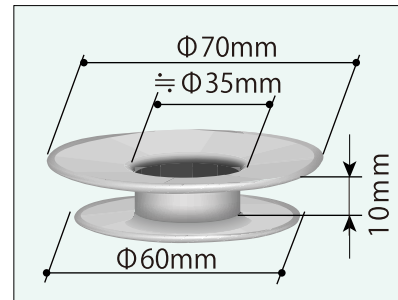
LAP PROTECTOR® スタイル

認証番号：21900BZX00940000 単回使用開創器 管理医療機器

仕様

| 製品コード | 製品名 | 型式 | タイプ |
|----------|-----------|---------|------------|
| 29150300 | ラッププロテクター | FF0706S | Sタイプ（甲状腺用） |

包装形態
 1箱2個入、1個毎ピールオープン包装、EOG滅菌済



販売窓口

〒113-0033 東京都文京区本郷三丁目42-6 南江堂ビル ☎(03)5804-8500
 ホームページ <https://www.hakko-medical.co.jp/>

札幌 ☎(011)215-1530 | 横浜 ☎(045)954-2111 | 名古屋 ☎(052)914-8500 | 福岡 ☎(092)411-4100
 仙台 ☎(022)257-8502 | 長野 ☎(026)276-3083 | 大阪 ☎(06)6453-9102 | 熊本 ☎(096)288-4690
 柏 ☎(04)7131-8580 | 金沢 ☎(076)225-8560 | 岡山 ☎(086)243-3985 | 本郷商品管理センター
 本郷 ☎(03)5804-8500 | 静岡 ☎(054)282-4185 | 松山 ☎(089)935-8517 | ☎(03)5840-8502

製造販売

株式会社 八光
 メディカル事業部

hakko®

〒389-0806 長野県千曲市大字磯部1490番地

KNベッセルダイセクター

製造販売届出番号：13B1X00245200001

一般医療機器 剥離子

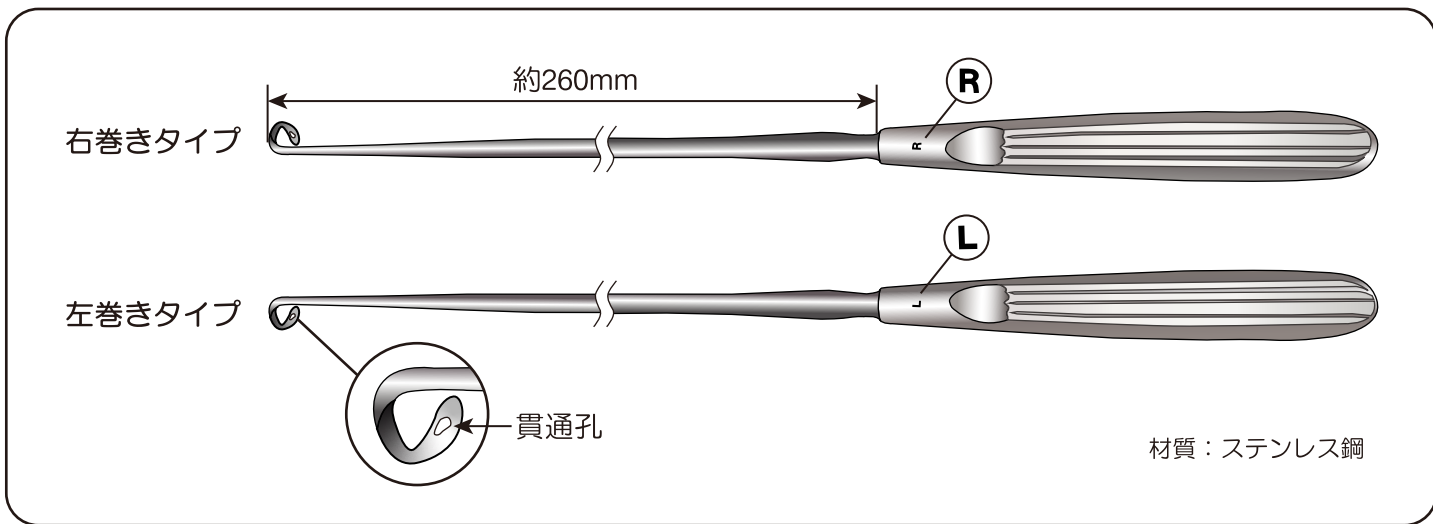
NEW

適応

内視鏡下での甲状腺切除術における、深部での左右血管周囲の剥離操作を行うための甲状腺上極剥離用デバイス

特長

- 低侵襲かつ簡単に視野確保でき、安全に剥離操作を行えます。
- 先端部には貫通孔があるため、結紮糸等を通すこともできます。
- 右巻きタイプと左巻きタイプの2種類があります。
- 本製品は未滅菌品です。



| 仕様 | | |
|----------|--------------------------|-----------|
| 製品コード | 規格 | 包装形態 |
| 39020010 | 右巻きタイプ (TKZ-F1 21 2KN-1) | 1箱1本入 未滅菌 |
| 39020020 | 左巻きタイプ (TKZ-F1 21 2KN-2) | |

※ 本製品は未滅菌品のため、使用前および再使用前には適切な方法で洗浄・高圧蒸気滅菌を行ってください。

滅菌方法代表例：高圧蒸気滅菌（日本薬局方／微生物殺滅法）
 115～118℃ 30分、121～124℃ 15分、126～129℃ 10分

ご使用になる際には 製品に添付されている医療機器添付文書を必ずお読みください。

販売窓口

〒113-0033 東京都文京区本郷三丁目42-6 南江堂ビル ☎(03)5804-8500
 ホームページ <http://www.hakko-medical.co.jp/>

札幌 ☎(011)215-1530 | 横浜 ☎(045)954-2111 | 名古屋 ☎(052)914-8500 | 福岡 ☎(092)411-4100
 仙台 ☎(022)257-8502 | 長野 ☎(026)276-3083 | 大阪 ☎(06)6453-9102 | 熊本 ☎(096)379-5806
 柏 ☎(04)7131-8580 | 金沢 ☎(076)225-8560 | 岡山 ☎(086)243-3985 | 本郷商品管理センター
 本郷 ☎(03)5804-8500 | 静岡 ☎(054)282-4185 | 松山 ☎(089)935-8517 | ☎(03)5840-8502

製造販売

高砂医科工業株式会社
 〒113-0033
 東京都文京区本郷3-42-2